(19) BUNDESREPUBLIK

Offenlegungsschrift (i) DE 3315106 A1

(51) Int. Cl. 3: C 07 D 471/10

C 07 D 487/10



**DEUTSCHLAND** 

**DEUTSCHES PATENTAMT**  Aktenzeichen:

P 33 15 106.7

Anmeldetag:

27. 4.83

Offenlegungstag:

3.11.83

30 Unionspriorität: 32 33 31

27.04.82 FR 8207203

(71) Anmelder:

ADIR, 92201 Neuilly s/Seine, FR

(74) Vertreter:

ter Meer, N., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Müller, F., Dipl.-Ing., 8000 München; Steinmeister, H., Dipl.-Ing., Pat.-Anw., 4800 Bielefeld

(72) Erfinder:

Malen, Charles, 94260 Fresnes, FR; Peglion, Jean-Louis, 78400 Chatou, FR; Duhault, Jacques, 78290 Croissy sur Seine, FR; Boulanger, Michelle, 78160 Marly le Roi, FR

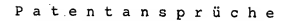


Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine der allgemeinen Formel I

In der R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Methoxygruppe. R2 ein Wasserstoffatom, elne Niedrigalkylgruppe, eine Phenylniedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe und n 1 oder 2 bedeuten, in Form des Racemats oder der optischen Isomeren sowie deren Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel. (33 15 106)



Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine der allge meinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
 & & \text{NH} \\
 & & \text{HN} \\
 & & \text{O}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{R}_1 \\
 & & \text{CH}_2 \\
 & & \text{n}
\end{array}$$
(I)

15

20

10

in der

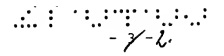
- R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Methoxygruppe,
- R<sub>2</sub> ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylniedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe pe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe und
  - n l oder 2

bedeuten,

in racemischer Form oder in Form der optischen Isomeren, sowie deren Salze mit anorganischen oder organischen, pharmazeutisch verträglichen Basen oder deren Additionssalze (ausgenommen dann, wenn R<sub>2</sub> eine Acylgruppe darstellt) mit anorganischen, pharmazeutisch verträglichen Säuren.

30

- 2. 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
- 6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4' imidazolidin-2',5'-dion, dessen (1)- und (d)-Isomeren und deren Salze.



- 4. 6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
- 5. 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo $/\overline{d}$ /-lH-azepin-l-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion und dessen Salze.
  - 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Ketonderivat der allgemeinen Formel II

$$R_1 \xrightarrow{O} R'_2$$
 (II)

10

25

in der R'<sub>2</sub> die in Anspruch l für R<sub>2</sub> angegebenen Bedeutungen mit Ausnahme des Wasserstoffatoms besitzt und R<sub>1</sub> und n die in Anspruch l angegebenen Bedeutungen besitzen, mit einem Alkalimetallcyanid in Gegenwart von Ammoniak oder eines Ammoniumsalzes zu einem Spiro-hydantoin der allgemeinen Formel I'

$$R_{1} \xrightarrow{\text{CH}_{2}} R'_{2}$$

35 in der n,  $R_1$  und  $R'_2$  die oben angegebenen Bedeutungen

besitzen, kondensiert und diese Verbindung gegebenenfalls zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> ein Wasserstoffatom darstellt, debenzyliert und diese letztere Verbindung gegebenenfalls mit einem Halogenid einer niedrigmolekularen Alkansäure oder einem p-Toluolsulfonylhalogenid unter Bildung der entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R<sub>2</sub> eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe darstellt, acyliert.

10

7. Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff mindestens eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 in Mischung oder Kombination mit einem inerten, pharmazeutisch annehmbaren, nichttoxischen Träger, Bindemittel und/oder Hilfsstoff.

# TER MEER-MÜLLER-STEINMEISTER

Beim Europäischen Patentamt zugelessene Vertreter -- Profeseional Representatives before the European Patant Office Mandataires agréés près l'Office européen des brevete

> Dipl.-Ing. F. E. Müller Triftstrasse 4, D-8000 MÜNCHEN 22

Dipl.-Chem. Dr. N. ter Meer Dipl.-Ing. H. Steinmeister Artur-Ladebeck-Strasse 51 D-4800 BIELEFELD 1

tM/cb GA/CG 9918

27. April 1983

ADIR 22, rue Garnier 92201 Neuilly-sur-Seine, Frankreich

Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen

Priorität: 27. April 1982, Frankreich, Nr. 82.07203

### Beschreibung

Gegenstand der Erfindung sind Benzoazacycloalkyl-spiroimidazolidine, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende pharmazeutische Zubereitungen.

Die Benzoazacycloalkyl-spiro-imidazolidine entsprechen der allgemeinen Formel I

15

30

$$\begin{array}{c|c}
0 & \text{NH} \\
\text{HN} & \text{O}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
\text{R}_1 & \text{R}_2
\end{array}$$

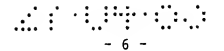
in der

- 20 R<sub>1</sub> ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine Hydroxylgruppe oder eine Methoxygruppe,
  - R<sub>2</sub> ein Wasserstoffatom, eine Niedrigalkylgruppe, eine Phenylniedrigalkylgruppe, eine Niedrigalkanoylgruppe pe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe und
- 25 n 1 oder 2

bedeuten,

sowie deren Salze mit anorganischen oder organischen, pharmazeutisch verträglichen Basen oder deren Additionssalze (ausgenommen der Fall, wo R<sub>2</sub> eine Acylgruppe darstellt) mit anorganischen, pharmazeutisch annehmbaren Säuren.

Vorzugsweise enthalten die niedrigmolekularen Alkylgruppen l bis 4 Kohlenstoffatome. Die Niedrigalkylphenylgruppen bzw. die Niedrigalkanoylgruppen oder Niedrigacyl-



gruppen  $R_2$  enthalten vorzugsweise als Alkylgruppen solche mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, wobei die Gruppe  $R_2$  besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom darstellt.

- 5 Da die Verbindungen der allgemeinen Formel I ein asymmetrisches Kohlenstoffatom aufweisen (Spirobindung) können sie in Form der Racemate oder der optischen Isomeren vorliegen, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind.
- 10 Die erfindungsgemäßen Verbindungen können hergestellt werden durch Kondensation eines Ketonderivats der allgemeinen Formel II

$$R_1 \xrightarrow{\text{CH}_2} N - R'_2$$

in der  $R'_2$  die oben für  $R_2$  angegebenen Bedeutungen mit der Ausnahme des Wasserstoffatoms besitzt und  $R_1$  und n die oben bezüglich der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen aufweisen,

mit einem Alkalimetallcyanid in Gegenwart von Ammoniak 25 oder eines Ammoniumsalzes unter Bildung eines Spiro-hydantoins der allgemeinen Formel I'

$$R_{1} \xrightarrow{\text{NH}} C$$

$$R_{1} \xrightarrow{\text{CCH}_{2}} C$$

$$R_{1} \xrightarrow{\text{CCH}_{2}} C$$

35 in der n,  $R_1$  und  $R'_2$  die oben angegebenen Bedeutungen

-7 -

besitzen,

welche Verbindung gegebenenfalls zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_2$  ein Wasserstoffatom darstellt, debenzyliert wird, welchletztere Verbindung man mit einem Niedrigalkansäurehalogenid oder mit einem p-Toluolsulfonylhalogenid zu einer Verbindung der allgemeinen Formel I, in der  $R_2$  eine Niedrigalkanoylgruppe oder eine p-Toluolsulfonylgruppe darstellt, acylieren kann.

10 Die Kondensationsreaktion des Ketonderivats der allgemeinen Formel II mit dem Alkalimetallcyanid erfolgt unter den üblichen Bedingungen der Strecker-Reaktion in Gegenwart von Ammoniak oder eines Ammoniumsalzes in einem polaren Lösungsmittel, wie einem Alkohol, wobei man bei der 15 Siedetemperatur und gegebenenfalls unter Druck arbeitet.

Die Debenzylierung des Spiro-hydantoins der allgemeinen Formel I' kann mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators, wie Pd/C, in einem polaren Lösungsmittel durchgeführt werden.

Die Acylierung erfolgt in Gegenwart eines Säureakzeptors, der auch als Lösungsmittel dienen kann, wie beispielsweise Pyridin.

25

Die als Ausgangsmaterialien eingesetzten Ketone der allgemeinen Formel II, in der n den Wert 1 besitzt (Isochinolone) sind in der Literatur beschrieben (The Chemistry
of Heterocyclic Compounds, Vol. 38.1, Seiten 215 bis 216,
Interscience, Herausg. Wiley), oder können ausgehend von
Benzoesäureestern gemäß dem folgenden Reaktionsschema
hergestellt werden:

$$R_{1} \xrightarrow{COOC_{2}^{H_{5}}} R_{1} \xrightarrow{COOC_{2}^{H_{5}}} CH_{2}^{-N-CH_{2}COOC_{2}^{H_{5}}}$$

$$(V) \qquad \qquad (IV) \qquad R'_{2}$$

$$R_1 \xrightarrow{\text{Cooc}_2H_5} (II; n = 1)$$

Bei den obigen allgemeinen Formeln besitzen R<sub>1</sub> und R'<sub>2</sub> die bezüglich der allgemeinen Formel II angegebenen Bedeutungen, während X für ein Halogenatom, vorzugsweise für ein Bromatom steht. Der Benzoesäureester der allgemeinen Formel V wird mit einem N-substituierten Glycinethylester in Gegenwart eines Säureakzeptors, wie Triethylamin, am Rückfluß kondensiert, wonach der erhaltene Diester der allgemeinen Formel IV mit einem Alkalimetallakoholat, wie Natriumethylat, in Ethanol am Rückfluß zu dem Keton der allgemeinen Formel III kondensiert wird. Das Keton der allgemeinen Formel III wird mit Hilfe einer starken Säure in einem wäßrigen Medium decarboxyliert und liefert das gewünschte Ketonderivat der allgemeinen Formel II (n = 1).

Die Ausgangsmaterialien der allgemeinen Formel II, in der n den Wert 2 besitzt (Benzazepinone), können einfacher ausgehend von den entsprechenden Alkoholen der allgemeinen Formel VI

5

10

- 9 -

in der R<sub>1</sub> die bezüglich der allgemeinen Formel I angegebenen Bedeutungen besitzt, hergestellt werden, dessen Synthese von M. Lennon et al. (J. Chem. Soc. (1975) 622) beschrieben worden ist. Diese Verbindungen werden am Stickstoff acyliert, alkyliert oder aralkyliert, wonach die Hydroxygruppe unter Bildung der entsprechenden Verbindung der allgemeinen Formel II (n = 2) oxidiert wird.

Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung 10 der Erfindung.

Beispiel 1

6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-15 4'-imidazolidin-2',5'-dion

- a) N-(4-Chlor-2-ethoxycarbonyl-benzyl)-N-benzyl-glycinethylester
- Man löst 55,5 g (0,2 Mol) 5-Chlor-2-brommethyl-benzoesäureethylester in 270 ml zum Sieden am Rückfluß erhitztem Diethylether und gibt 34,78 g (0,18 Mol) N-Benzylglycinethylester sowie 18,62 g (0,184 Mol) Triethylamin
  portionsweise im Verlaufe von 12 Stunden zu. Man hält
  während insgesamt 35 Stunden am Rückfluß. Nach dem Abkühlen gibt man 150 ml Wasser und 80 ml einer 2,5n NaOHLösung zu. Man dekantiert die organische Phase ab und
  unterwirft sie einer Säure/Base-Behandlung. Man erhält
  43,8 g (Ausbeute = 61 %) des Produkts in Form eines Öls.

IR-Spektrum:  $C=0 = 1730 \text{ cm}^{-1}$ 

30

35

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7,5 ppm 4H (q) 4,3 ppm 2H (s) 4,2 ppm 2H (s) 3,8 ppm 2H (s) 3,3 ppm 6H (t) 1,3 ppm

b) 6-Chlor-3-ethoxycarbonyl-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-isochinolon

Man löst 26,9 g (0,069 Mol) des in der obigen Stufe a)

erhaltenen rohen Esters in 350 ml Benzol und gießt diese Lösung im Verlaufe von 90 Minuten zu einer Lösung von 2,1 g Natriumethylat in 50 ml Ethanol. Man erhitzt die Reaktionsmischung während 1 Stunde zum Sieden am Rückfluß, kühlt ab und behandelt mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure bis zur Neutralität. Man dekantiert die Benzolphase ab, wäscht mit Wasser, trocknet und verdampft das Lösungsmittel. Man erhält in dieser Weise 22,9 g eines kristallinen Produkts. F = 71 bis 76°C (Mini-Kofler).

15

Nach der Umkristallisation aus 40 ml Ethanol erhält man 19 g des Produkts (Ausbeute = 80 %) mit einem Schmelzpunkt von 75 bis 77°C (Mini-Kofler).

20 IR-Spektrum: C=O (Ester) =  $1640 \text{ cm}^{-1}$ C=C-OH =  $1610 \text{ cm}^{-1}$ 

NMR-Spektrum: Bestätigung der Enolform: austauschbares 1H bei 11,6 ppm.

25

c) 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-4-isochinolon

Man gibt 26,1 g (0,076 Mol) der in der Stufe b) erhaltenen Verbindung zu 130 ml Ethanol und 400 ml einer 10n wäßrigen Chlorwasserstoffsäure, wonach man während 12 Stunden zum Sieden am Rückfluß erhitzt. Nach dem Vertreiben der Hauptmenge des Ethanols fällt das gewünschte Hydrochlorid der Verbindung aus. Man saugt ab, wäscht und trocknet und erhält 19 g des rohen Produkts.

- 11 -

Durch Verteilung zwischen Dichlormethan und einre 5n Natriumhydroxidlösung erhält man die Base in einer Menge von 16.1 g. F = 82 bis 83°C (Mini-Kofler).

5 Die Umkristallisation aus 35 ml Diisopropylether ergibt 14,2 g (Ausbeute = 69°) der Verbindung mit einem Schmelz-punkt von 83 bis 85°C (Mini-Kofler).

IR-Spektrum:  $C=0 = 1690 \text{ cm}^{-1}$ 

10

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7 bis 8 ppm 4H (s) 3,8 ppm 2H (s) 3,4 ppm

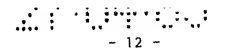
d) 6-Chlor-2-benzyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Man beschickt einen Autoklaven mit 13,8 g (0,051 Mol) des in der Stufe c) erhaltenen Isochinolons, 4,97 g (0,0765 20 Mol) Kaliumcyanid und 24,48 g (0,255 Mol) Ammoniumcarbonat in 170 ml Ethanol und erhitzt während 22 Stunden auf eine Temperatur von 115°C. Nach dem Abkühlen und dem Verdampfen des Lösungsmittels nimmt man den Rückstand mit 50 ml Wasser auf, säuert die Lösung bis zu einem pH-Wert von 1 an, saugt das Produkt ab und wäscht mit Wasser und schließlich mit Methanol. Man erhält die Titelverbindung in einer Menge von 13,2 g (Ausbeute = 76 %), F = 260°C.

IR-Spektrum:  $C=0 = 1720 \text{ cm}^{-1} \text{ bis } 1770 \text{ cm}^{-1}$ 

30

NMR-Spektrum: 8H (ar.) 7 bis 7,5 ppm 4H (m) 3,5 bis 3,8 ppm 2H (s) 2,9 ppm



Beispiel 2

5

6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imida-zolidin-2',5'-dion

Man bewirkt eine Hydrogenolyse von 3,1 g (0,009 Mol) des gemäß Beispiel 1 erhaltenen spiro-Hydantoins in 60 ml Essigsäure bei 60°C und unter Atmosphärendruck in Gegenwart von 500 mg eines Katalysators (10 % Pd auf Kohlenstoff).

Nach der Absorption des theoretischen Wasserstoffvolumens filtriert man und verdampft das Lösungsmittel. Man kristallisiert den Rückstand aus einer Wasser/Ethanol-Mischung um und erhält 1,4 g (Ausbeute = 63 %) des Produkts. F = 234 bis 238°C (Mini-Kofler).

Beispiel 3

6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Man acetyliert 2,51 g (0,01 Mol) der gemäß Beispiel 2 erhaltenen Verbindung mit Acetylchlorid in Gegenwart von
Pyridin bei Raumtemperatur. Man isoliert das rohe acetylierte Produkt, kristallisiert es aus Methanol um und erhält 1,4 g des Produkts. F = 252 bis 254°C (Mini-Kofler).

IR-Spektrum (Dimethylsulfoxid): NH = 3500 bis 2500 cm<sup>-1</sup>

C=O (Imidazolinon) = 1700 und 1765 cm<sup>-1</sup>

C=O (Acetyl) = 1640 cm<sup>-1</sup>

Beispiel 4

35 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo $\sqrt{d}$ /ll-azepin-5-spiro-4'-

imidazolidin-2',5'-dion

- a) l-Hydroxy-3-acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo $/\overline{d}$ /lH-azepin
- 5 Man acetyliert 7 g (0,043 Mol) 1-Hydroxy-benzo/d/perhydro-azepin, welches man nach der Verfahrensweise von Lennon et al. (J. Chem. Soc. (1975) 622) hergestellt hat, mit Acetylchlorid bei Raumtemperatur. Man isoliert das Acetylderivat und kristallisiert es aus Acetonitril um, wobei man 5,5 g (Ausbeute = 63 %) der Verbindung erhält.

  F = 113 bis 116°C (Mini-Kofler).

IR-Spektrum: OH =  $3200 \text{ cm}^{-1}$ , C=O =  $1620 \text{ cm}^{-1}$ 

15 b) 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro $/\overline{d}$ /lH-azepinon-1

Man oxidiert 4,5 g (0,002 Mol) des in der Stufe a) erhaltenen Acetyl-benzazepinols mit 15,4 g des  $\rm CrO_3/2$ -Pyridin-Komplexes in 200 ml Aceton. Nach den üblichen Behandlungen isoliert man durch Destillation im Vakuum 3 g des gewünschten Produkts. Siedepunkt 0,013 mbar =  $180^{\circ}\rm C$ .

IR-Spektrum: C=0 (Amid) = 
$$1650 \text{ cm}^{-1}$$
  
C=0 (Keton) =  $1690 \text{ cm}^{-1}$ 

25

c) 3-Acetyl-2,3,4,5-tetrahydro-benzo $/\overline{d}$ /lH-azepin-1-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion

Nach der Verfahrensweise von Beispiel 1 d), jedoch ausgehend von 3,5 g (0,017 Mol) des in der obigen Stufe b)
erhaltenen Perhydroazepinons (anstelle des Isochinolons),
von 1,67 g (0,026 Mol) Kaliumcyanid und 8,16 g (0,085 Mol)
Ammoniumcarbonat erhält man nach der Umkristallisation aus
Methanol 2,4 g des gewünschten Produkts. F = 268 bis 276°C

(Mini-Kofler).

IR-Spektrum: C=O (Hydantoin) =  $1770 \text{ cm}^{-1} \text{ und } 1720 \text{ cm}^{-1}$  $C=O (Acetyl) = 1660 cm^{-1}$ 

Beispiel

5

Optische Isomeren des 6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dions.

#### a) Camphersulfonat des (d)-Isomeren

10

Man erhitzt 100 g (0,036 Mol) der gemäß Beispiel 2 erhaltenen racemischen Verbindung und 78 g (0,036 Mol) (1)-Campher-10-sulfonsäure in 1300 ml Wasser und 400 ml Ethanol bis zur vollständigen Auflösung zum Rückflußsieden. 15 Die in dieser Weise erhaltene Lösung wird zur Trockne eingeengt und ergibt 162 g des gewünschten Salzes. Nach einer ersten Umkristallisation aus 3200 ml Methanol fallen über Nacht im Kühlschrank bei 3°C 70,7 g des Produkts aus. Eine zweite Umkristallisation aus 2950 ml Me-20 thanol ergibt nach 24 Stunden im Gefrierschrank bei -18°C 54,6 g des (1)-Campher-10-sulfonats des (d)-6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dions. F = 257°C (Zersetzung).  $\frac{\sqrt{\alpha}}{436}^{21}^{\circ} = + 44^{\circ} (0.5 \% in)$  $\frac{\sqrt{a}}{589}^{21^{\circ}C} = + 24.6^{\circ}$ Methanol)

25

#### b) (d)-Isomeres

Man suspendiert 13,8 g (0,0285 Mol) des in der obigen Wei-30 se erhaltenen Camphersulfonats in 145 ml einer 2 %-igen wäßrigen Triethylaminlösung. Man erhitzt im Wasserbad, bis man eine Lösung mit einem neutralen pH-Wert erhält und läßt dann über Nacht im Kühlschrank bei 3°C stehen, wobei 6,8 g (d)-6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-35 4'-imidazolidin-2',5'-dion ausfallen. F = 252°C (Zerset- 15 -

zung und Sublimation).

$$\frac{\bar{\alpha}}{589}^{-22^{\circ}C} = +44.4^{\circ}$$
  $\frac{\bar{\alpha}}{436}^{-22^{\circ}C} = +86.4^{\circ} (0.4 \% \text{ in Methanol})$ 

5 c) Hydrochlorid des (d)-Isomeren

Man suspendiert 6,4 g (0,0255 Mol) der in der obigen Weise erhaltenen freien Base in 15,4 ml 1,65n Chlorwasserstoffsäurelösung. Nach einer Kontaktdauer von 20 Minuten und nach 3 Stunden im Kühlschrank (3°C) erhält man 6,7 g des Hydrochlorids. F = 245°C.

$$\frac{\bar{a}}{589}^{22} = +78.3^{\circ}$$
  $\frac{\bar{a}}{436}^{22} = +177.7^{\circ} (0.5 \% \text{ in Methanol})$ 

15 d) (1)-Isomeres

Man verfährt nach der oben beschriebenen Methode zur Abtrennung des (d)-Isomeren, geht jedoch von der (d)-Campher-10-sulfonsäure aus und erhält das (d)-Campher-10-sulfonat des (1)-6-Chlor-1,2,3,4-tetrahydro-isochinolin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dions.

Die physikalischen Konstanten sind die gleichen wie die des (d)-Isomeren, wobei die Drehwerte natürlich umge-25 kehrt sind.

Bei der Untersuchung der optischen Reinheit hat sich gezeigt, daß diese mehr als 98 % beträgt.

- Die nach den obigen Beispielen hergestellten Verbindungen sowie weitere Verbindungen der allgemeinen Formel I wurden in analoger Weise hergestellt und sind in der nachfolgenden Tabelle zusammengestellt. Die Formel einer jeden Verbindung wurde durch Elementaranalyse bestimmt,
- 35 während die Struktur über die IR- und NMR-Spektren verifiziert wurde.

### TABELLE

	Ver- bindung Nr.	n	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	F (°C)	Herstellung
5	1	1	СН <sub>3</sub> 0-7	⊚-сн <sub>2</sub> -	243-246	Gem.Beispiel l
	2	1	сн <sub>3</sub> 0-7	н	245-249	Gem.Beispiel 2
	3	1	сн <sub>3</sub> 0-7	сн <sub>3</sub> -©-so <sub>2</sub> -	208-210	Gem.Beispiel l
10	4	2	Н	сн <sub>3</sub>	262-263	Gem.Beispiel l
	5	1	СН <sub>3</sub> 0-7	сн <sub>3</sub> со	253-255 (HC1)	Gem.Beispiel 3
	6	1	C1-6	н	234-238	Beispiel 2
	7	1	C1-6	©-сн <sub>2</sub> -	260 (Zers.)	Beispiel l
	8	1	C1-6	CH <sub>2</sub> CO-	252-254	Beispiel 3
15	9	2	H	сн <sub>3</sub> со-	268-276	Beispiel 4
	10	1	C1-6	сн <sub>3</sub> сн <sub>2</sub> со-	225-227	Gem.Beispiel 3
	11	1	H	Н	260 HCl (Zers.)	Gem.Beispiel 2
	12	1	н	©-сн <sub>2</sub> -	255-260	Gem.Beispiel l
	13	1	F-6	© CH <sub>2</sub> -	275-280 (Zers.)	Gem.Beispiel l
20	14	1	F-6	н	265 (Zers.)	Gem.Beispiel 2
	15	(1)-	I Isomeres i	der Verbindung Nr.	6 (Zers.)	Beispiel 5
	16	(d)-	Isomeres	der Verbindung Nr.	6 (Zers.)	Beispiel 5
	17	1	C1-8	©-сн <sub>2</sub> -	195-207 (Zers.)	Gem.Beispiel l
	18	1	C1-8	H	270 (Zers.) (HC1)	Gem.Beispiel 2

- 17 -

Pharmakologische Untersuchung der erfindungsgemäßen Verbindungen

5

10

15

20

25

3.0

35

1. Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden im Hinblick auf ihre inhibierende Wirkung auf die aus den Linsen von Ratten extrahierte Aldosereduktase nach der von S. Hayman und J.H. Kinoshita (J. Biol. Chem. 240 (1965) 877) beschriebenen und von S.D. Warna und J.H. Kinoshita (Biochemical Pharmacology 5 (1976) 2505 bis 2613) modifizierten Methode untersucht.

Die erfindungsgemäßen Produkte wurden in einem Puffer mit einem pH-Wert von 6,2 gelöst und dann bei 25°C in einem geschlossenen Behälter inkubiert, der die aus den Linsen von CD River-Ratten extrahierte Aldosereduktase enthielt. Nach einer Kontaktdauer von 10 Minuten gab man das Substrat zu und bewertete die Aktivität des Enzyms durch das Verschwinden des Cofaktors hydriertes Nicotinamid-adenin-dinucleotidphosphat (NADPH) gemäß der folgenden Reaktionsgleichung:

D - Glucose + NADPH +  $H^{\oplus}$  ---> Sorbit + NADP $^{\oplus}$ 

Man berechnet die enzymatische Aktivität durch Bestimmung der verschwundenen Menge von NADPH. Die Ergebnisse sind als Prozentsatz der enzymatischen Aktivität des Präparats in Abwesenheit jeglichen Inhibitors angegeben. Unter diesen Bedingungen kann man die minimale Dosis bestimmen, die die Aldosereduktase zu 100 % inhibiert und die minimale Dosis, die die enzymatische Aktivität um 50 % inhibiert. Die erfindungsgemäßen Verbindungen wurden in Konzentrationen zwischen 10<sup>-8</sup> m und 10<sup>-5</sup> m untersucht. Ganz allgemein ergibt sich bei einer Konzentration von 10<sup>-7</sup> m eine Inhibierung der enzymatischen Aktivität von 50 %.

2. Die Toxizität der erfindungsgemäßen Verbindungen ist sehr gering, wobei die an Mäusen des Stammes Swiss bestimmte  $\mathrm{DL}_{50}$  bei intraperitonealer Verabreichung oberhalb l g/kg liegt.

5

10

- 3. Die in vivo-Aktivität der Verbindungen wurde an durch intravenöse Injektion von 65 mg/kg Streptozotocin diabetisch eingestellten Ratten untersucht. Die untersuchten Verbindungen wurden in Form einer Suspension in einer Gummilösung (20 %) auf oralem Wege morgens und abends verabreicht. Die Tiere wurden derart dressiert, daß sie ihr Futter zwischen 8 und 16 Uhr fressen.
- Nach einer Behandlung von 7 Tagen werden die Tiere 15 durch Köpfen getötet. In dem aufgefangenen Blut bestimmt man die Glykämie nach der Glucoseoxidase-Methode. Die Linsen werden unmittelbar nach dem Tode entnommen, schnell gewogen und in flüssigen Stickstoff eingebracht. Die gefrorenen Linsen werden in 20 einer wäßrigen Lösung von Sedoheptulose, die als interner Standard für die gaschromatographische Bestimmung verwendet wird, vermahlen. Die Proteine werden ausgefällt. Nach dem Zentrifugieren wird die überstehende Flüssigkeit abgetrennt und gefriergetrocknet. 25 Der trockene Extrakt wird mit TMCS/HDMS silyliert und in Heptan aufgenommen, wonach man eine gaschromatographische Untersuchung (Hewlett Packard 5710) unter den folgenden Bedingungen durchführt: FID-Detektor, Säule: 2,5 m, 3 mm, 9 % E.G.S. Chrom G AWDMCS 80 bis 100 30 mesh (0,15 bis 0,18 mm), Temperatur 170°C, Trägergas: Stickstoff (30 ml/min).
- Die Ergebnisse zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen bei oraler Verabreichung und einer täglichen

Dosis von zweimal (1 bis 5) mg/kg den Sorbitgehalt in der Linse der diabetisch eingestellten Ratten (Glykämie  $4.0\pm0.4$  g/l) um 70 bis 100 % vermindern.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen somit interessante pharmakologische Eigenschaften. Sie entfalten insbesondere inhibierende Wirkungen auf das Enzym Aldosereduktase, das Hauptenzym, das in dem menschlichen Organismus den Stoffwechsel der Aldosen und insbesondere der Aldohexosen, wie Glucose und Galactose, steuert, indem es diese in die entsprechenden Polyole (beispielsweise Sorbit oder Galactit) umwandelt.

Eine übermäßige Wirkung eines solchen Enzyms in Gegenwart
eines Überschusses des Substrats kann zu einer anormal
hohen Bildung von Galactit oder Sorbit bei galactosämischen Organismen führen. Die in dieser Weise erzeugten
anomalen Polyol-Konzentrationen führen zu einer Ansammlung dieser Substanzen in der Linse, in den peripheren
Nerven und in den Nieren der diabetischen Organismen. In
der Tat ist die Intervention der in dem Gewebe vorhandenen Aldosereduktase bei Organismen wenig merkbar, die
einen normalen Blutzuckergehalt aufweisen. Seine Wirkung
wird jedoch bedeutsamer bei diabetischen Organismen, dezen Blutzuckergehalt wesentlich höher ist.

In dieser Weise erklärt man eine Modifizierung der Kapillarfunktionen, Störungen der Nervenleitung und das Auftreten eines diabetischen Katarakts mit einem Verlust

30 der Transparenz der Linse des Auges. Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Verbindungen kann man diese schweren Komplikationen vermindern oder vollständig verhindern. Andererseits vermindern die erfindungsgemäßen Verbindungen
in vitro beginnend mit einer Dosis von 10<sup>-6</sup> m und in vivo

35 beginnend mit einer Dosis von 2 bis 20 mg/kg die Prolac-

tinsekretion durch die Rattenhypophyse. Die Basalsekretion des Wachstumshormons wird unter diesen Bedingungen nicht modifiziert, während die durch einen sympathischen Stress verursachte Hypersekretion inhibiert wird, eine Eigenschaft, die sich bei der Behandlung von Diabetikern als besonders interessant erweist.

Demzufolge besteht die hauptsächliche Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in der Therapie in der Be10 handlung des Diabetes und insbesondere zur Bekämpfung
der Steigerung der Kapillarpermeabilität am Beginn der
Retinopathie und von trophischen Störungen, zur Verhinderung oder zur Behandlung von diabetischer Neuropathie
in seinen peripheren oder viszeralen Manifestationen und
15 zur Behandlung des Katarakts und der diabetischen Nephropathie.

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäßen Verbindungen auf oralem oder parenteralem Weg verabreicht. Die insbesondere für diesen Verabreichungsweg geeigneten pharmazeutischen Zubereitungen sind injizierbare Lösungen oder Suspensionen, die in Ampullen oder selbstinjizierbaren Spritzen vorliegen, Tabletten oder umhüllte Tabletten, Dragees, Gelatinekapseln, Pillen, trinkbare Sirupe oder Emulsionen, Salben, Tropfen, Augentropfen, Augensalben oder Gele zur Augenbehandlung.

Die Einheitsdosis variiert mit dem Verabreichungsweg, dem Alter des Patienten und der Schwere der therapeutischen

30 Indikation. Sie kann sich zwischen 25 und 250 mg pro Verabreichung erstrecken. Die tägliche Dosis kann beim Erwachsenen zwischen 50 und 500 mg liegen.

## Beispiel für Gelatinekapseln

	6-Chlor-2-acetyl-1,2,3,4-tetrahydro-isochino-						
	lin-4-spiro-4'-imidazolidin-2',5'-dion						
5	Lactose	40	mg				
	Talkum	10	mg				
	für eine Gelatinekansel						